(JP Kokoku Publication No. Hei-04-003088)

MAGNETIC POLYMER LATEX AND METHOD OF PRODUCING SAME

Patent number:

JP56164503

Publication date:

1981-12-17

Inventor:

JIYAN KUROODO DANIERU; JIYAN RIYUKU

SHIYUBISE; MARUKU TORIKO

Applicant:

RHONE POULENC IND

Classification:

- international:

H01F1/02; H01F1/28

- european:

C08F2/44; C08F12/02; G01N33/543D4D; G11B5/702C

Application number: JP19810057817 19810415 Priority number(s): FR19800008696 19800418 Also published as:

EP0038730 (A1 US4358388 (A1

FR2480764 (A1 ES8203097 (A)

EP0038730 (B1

more >>

Report a data error he

Abstract not available for JP56164503

Abstract of corresponding document: US4358388

Magnetic-polymer latex having a concentration of less than 65% by weight of hydrophobic vinyl aromatic polymer particles. The polymer particles have diameters from 0.03 to 5 microns and also have dispersed therein a magnetically-charged material in an amount of from 0.5 to 50% by weight with respect to the polymer portion of the polymer particles. A process for preparing magnetic-polymer latices. Magnetically charged particles are dispersed in an organic phase comprising an organically soluble initiator and an organic monomeric component selected from the group consisting of a single vinyl aromatic monomer and a combination of a single vinyl aromatic monomer and a copolymerizing monomer. The dispersion s obtained is mixed with an aqueous solution containing an emulsifying agent and the mixture is homogenized. Polymerization is then effected to form a magnetic-polymer latex containing hydrophobic vinyl aromatic polymer particle. More organic monomer component may be added immediately prior to o during polymerization. Alternatively, the magnetically-charged material may be dispersed into an organic phase comprising an organically soluble initiator and a water-soluble organic compound. An organic monomeric component is added to the aqueous-organic phase mixture after homogenization and prior to or during polymerization, which is effected to form a magnetic-polymer latex containing hydrophobic polymer particles. The magnetic-polymer latices obtained are useful in paints, magnetic tapes, recording and biological applications.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

⑲ 日本国特許庁(JP)

即特許出願公告

⑫特 許 公 報(B2)

平4-3088

❷❸公告 平成4年(1992)1月22日

刨Int.Cl. '	識別配号	庁内整理番号
H 01 F 1/28		7371-5E
C 08 F 12/06		7211 - 4 J
20/06		7242—4 J
C 08 K 3/22		7167—4 J

発明の数 2 (全7頁)

図発明の名称 磁性ポリマーラテックスとその製造方法

審 判 昭62-14095 ②特 顧 昭56-57817

②出 顧 昭56(1981)4月15日

❸公 開 昭56-164503

❷昭56(1981)12月17日

優先権主張 図1980年4月18日図フランス(FR)図8008696

図発 明 者 ジャン・クロード・ダ フランス国フォントネ・スー・ボワ・リュ・ド・ヌーイ13
ニエル

⑫発 明 者 ジャン・リユク・シュ フランス国クレイ・スーイ・アレ・ダポロン・グレシ12 ビャ

@発 明 者 マルク・トリコ フランス国マルジャンシ・アンディーイ・リュ・エドガール・ドガ66

⑦出 願 人 ローヌープーラン・ア フランス国75008パリ、アブニュー・モンテーニュ 22 ンデュストリ

四代 理 人 弁理士 倉内 基弘

1

2

切特許請求の範囲

1 ポリマー粒子が疎水性のビニル芳香族ポリマーからなりかつ該ポリマーを基準にして0.5~50 重量%の磁性材料を含むことを特徴とする、平均 粒径0.03~5μmのポリマー粒子を65重量%以下の 5 濃度で含む磁性ポリマーの水性ラテックス。

2 ピニル芳香族ポリマーが、スチレン、αーメチルスチレン、エチルスチレン、セーブチルスチレン、ピニルトルエンのような水不溶性のピニル芳香族モノマーのホモポリマー、或るいはこれら 10 モノマー同志のおよび (または) ジェン化合物、アクリル酸アルキル、メタクリル酸アルキル、エチレン系酸のアルキルエステルから選ばれた水不溶性のその他の共重合性モノマーとのコポリマーであることを特徴とする特許請求の範囲第1項記 15 載のラテックス。

3 モノマーを単独でまたは共重合性モノマーとの混合物として磁性材料の存在下に水性媒体中で

重合することによつて磁性ポリマーの水性ラテックスを製造するにあたり、

- (i) 上記磁性材料を、
- (a) 有機可溶性の重合開始剤と、
- (b) ピニル芳香族モノマー単独もしくはこれと 共重合性のモノマーとの混合物よりなるモノ マーの全部もしくは一部か、または水不溶性 の有機希釈剤か、または上記のモノマーの全 部もしくは一部と有機希釈剤との混合物のい ずれか

とを含む有機相に分散させ、

- (ii) 得られた分散体を水と少なくとも1種の乳 化剤とを含む水性相と混合し、
- (iii) 次いでこの混合物を均質化し、
- であることを特徴とする特許請求の範囲第1項記 15 (iv) 最後に、上記モノマーの残部があればその 載のラテックス。 残部を添加した後に重合を行う

ことを特徴とする、平均粒径0.03~5μmのポリマー粒子を65重量%以下の濃度で含み、そして該ポ

3

リマー粒子が該ポリマーを基準にして、0.5~50 重量%の磁性材料を含む磁性ポリマーの水性ラテ ツクスの製造方法。

4 単独でまたは混合して使用されるビニル芳香 族モノマーが水不溶性でありかつスチレン、αー 5 製造されるポリマーに磁性材料を混合して通常得 メチルスチレン、エチルスチレン、tープチルス チレンおよびピニルトルエンの中から選ばれるこ とを特徴とする特許請求の範囲第3項記載の方 选。

ン化合物、アクリル酸アルキル、メタクリル酸ア ルキルおよびエチレン系酸のアルキルエステルの 中から選ばれることを特徴とする特許請求の範囲 第3項記載の方法。

がモノマーに対して0~5重量%の割合で用いら れることを特徴とする特許請求の範囲第3項記載 の方法。

7 水不溶性の有機希釈剤が、炭素原子10~30個 を有する、ハロゲン化されまたはされていない飽 20 添加することが提唱されてきたが、それでは応用 和または不飽和脂肪族、脂環式および芳香族炭化 水素:炭素原子10~30個を有する飽和または不飽 和の脂肪族アルコール;無機または有機酸(炭素 原子1~20個)とアルコール類(炭素原子1~20 個)とのエステルであつて炭素原子数が少なくと 25 中への磁性材料の混入がないからである。 も10個であるものの中から選ばれることを特徴と する特許請求の範囲第3項記載の方法。

8 有機化合物が磁性材料を含む有機相の50重量 %までを占めていることを特徴とする特許請求の 範囲第3項記載の方法。

9 磁性材料が金属またはそれらの合金、純粋な または混合物状の酸化鉄および二酸化クロムで代 表されることを特徴とする特許請求の範囲第3項 記載の方法。

10 磁性材料の粒度が1μπ以下であることを 35 0.5~50重量%含んでいることを特徴としている。 特徴とする特許請求の範囲第3項記載の方法。

11 磁性材料の量がモノマーに対して0.5~50 重量%の範囲内にあることを特徴とする特許請求 の範囲第3項記載の方法。

でありかつ均質であるべきことを特徴とする特許 請求の範囲第3項記載の方法。

発明の詳細な説明

本発明の目的とするものは、磁性材料を含むポ

リマーの水性ラテックスと前記ラテックスの製造 方法である。

ゲル状のまたは粒状の磁性ポリマーは、塊状、 溶液、乳化または懸濁重合等の従来方法によつて られる。しかしながら、この混合は、例えば、噴 霧化、凝固、押出し、溶剤の蒸留のような、磁性 ポリマー製造の補助的段階を成し、これには適宜 な装置や少なからざるエネルギーの消費を必要と 5 共重合性モノマーが水不溶性でありかつジエ 10 し、しばしば分散に難があり、また磁性材料の分 布に欠点が見られ、特性が変化され易い多少とも 規則的な粒状のポリマーとなる。

ポリマーラテックスへの磁性材料の混合も同様 に既知であるが、磁性材料の分散を行なうには特 6 架橋用モノマーおよび (または) 連鎖停止剤 15 別のポリマーを得る必要があり、得られた生成物 の安定性は往々十分ではない。

> これらの混合物を使用しないでも行えるように 混合物の中の少くとも 1 種が水溶性であるモノマ ーの混合物のエマルジョン重合媒質に磁性材料を のせまい疎水性ポリマーができる。

水に不溶のモノマーに関しては、磁性材料の存 在下でのエマルジョン重合では満足の行く結果は 生まれない。そのわけは、重合中にポリマー粒子

本発明の生成物には、以上のような不都合はな い。ポリマー粒子中への磁性材料の分散が良好で あるので生成物は安定であるし、また本生成物は 磁性材料の存在下、水に不溶のモノマーを重合し 30 て容易に得られる。

本発明による磁性ポリマーラテツクスは、粒度 平均0.03~5μmのポリマー粒子を6.5重量%以下 の濃度で含み、ポリマー粒子が疎水性ビニル芳香 族ポリマーからなり、ポリマーに対し磁性材料を

碑水性のピニル芳香族ポリマーとは、スチレ ン、αーメチルスチレン、エチルスチレン、tー プチルスチレン、ピニルトルエンのような水に不 溶のピニル芳香族モノマーのホモポリマー、なら 12 水性相と分散し均質化すべき有機相が液状 40 びにこれらモノマー同志と(または)ジエン化合 物、アルキル基が3~10個の炭素原子を有するア クリル酸もしくはメタクリル酸アルキル、炭素原 子4~5個を有するエチレン系酸の炭素原子1~ 8個を有するアルキルエステルの中から選ばれ た、水に不溶のその他の共重合性モノマーとの共 重合体と解する。

粒子中の磁性材料は、ポリマーを基準にして 0.5~50重量%、好ましくは0.5~35重量%、より 好ましくは0.7~20重量%である。

ラテックス中のポリマー粒子の濃度は65%以下 であり、好ましくは5~50重量%の範囲内にあ る。しかしながら、ラテツクスは、なんら不都合 なしに稀釈ないし濃縮されうる。これらの粒子の は0.05~1μπの範囲内である。これら粒子の粒度 分布は、用いられる重合条件に従い広かったり狭 かつたりするし、ラテックスが極めて稀釈される 場合でも、例えば濃度が1重量%というほど低い 時でも、磁石によって惹き付けられる。

また、本発明は、モノマーを単独でまたは共重 合性モノマーとの混合物として磁性材料の存在下 に水性媒体中で重合することによって磁性ポリマ ーの水性ラテックスを製造する方法にあり、これ は、

- (i) 上記磁性材料を、
 - (a) 有機可溶性の重合開始剤と、
 - (b) ピニル芳香族モノマー単独もしくはこれと 共重合性のモノマーとの混合物よりなるモノ マーの全部もしくは一部か、または水不溶性 25 いられる。 の有機希釈剤か、または上記のモノマーの全 部もしくは一部と有機希釈剤との混合物のい ずれか

とを含む有機相に分散させ、

- (ii) 得られた分散体を水と少なくとも1種の乳 30 用いられる網状化用モノマーは、より詳しくは、 化剤とを含む水性相とを混合し、
- (iii) 次いでこの混合物を均質化し、
- (iv) 最後に、上記モノマーの残部があればその 残部を添加した後に重合を行う
- ことを特徴とするものである。

本発明の方法に従い、また用いられる化合物に より、磁性材料の分散されている有機相は、下記 のものから成る。

- (a) モノマーの全部もしくは一部と開始剤の全 体;
- (b) または、水に不溶の有機希釈剤の全体と開始 剤の全体;
- (c) または、水に不溶の有機希釈剤の全体、モノ マーの全部もしくは一部および開始剤の全体。

モノマーまたはモノマー類が有機相の全体また は一部に存在しない場合、モノマー (類) の一部 のみを含むかモノマーを含まない上記有機相は、 有機相全体の少くとも1%を占めうる。その場合 5 にはモノマー類は均質化後であつて重合前にか、 分画重合中または連続重合中にか、重合前に分割 してか、あるいは分画重合中または連続重合中に 分割してかの方法で、媒体に添加される。

本方法において使用されるモノマー類は、疎水 平均粒度は0.03~5μmの範囲内であり、好ましく 10 性ポリマーができるものでなければならない。こ れらは水に不溶であつて芳香族ピニル化合物であ る。例えば、スチレン、αーメチルスチレン、ェ チルスチレン、tープチルスチレン、ピニルトル エンである。

> 15 これらモノマーは、単独でまたは任意の割合の 混合物の形で、もしくは混合物の50%以下の範囲 までのブタジエン、イソプレン、そのアルキル基 が炭素原子3~10個のアクリル酸およびメタクリ ル酸アルキル;炭素原子4~5個を有するエチレ 20 ン系の酸の炭素原子1~8個までを有するアルキ ルエステル類、例えばフマル酸ヘプチル、フマル 酸オクチル、イタコン酸メチル、イタコン酸エチ ルのようなジェン化合物から選ばれる、水に不容 のその他の共重合性モノマーとの混合物の形で用

目的とするポリマーに従い、モノマーまたはモ ノマー混合物に、架橋用モノマーおよび (また は)連鎖停止剤を添加することができる。モノマ ー(類)に対して0~5重量%の範囲内の割合で ジピニルベンゼン、メタクリル酸ピニル、モノー またはポリアルキレン (2-4c) グリコールアク リレートまたはメタクリレート、トリアリルシア ヌレート、不飽和カルポン酸とポリオールの縮合 35 物、たとえばトリメチロールプロパンアクリレー トおよびメタクリレートのようなものによって示 される。連鎖停止剤に関して、その比率は、モノ マー(類)に対して0.5~5重量%であり、これ は、とくにαーメチルスチレンの二量体、直鎖ま 40 たは分枝状のアルキルメルカプタン、ハロゲン化 炭化水素によつてあらわされる。

水に不溶の有機希釈剤は、モノマー (類) と場 合によつては開始剤と混合しうるものでなければ ならず、重合を阻害してはならない。これは、と

開始剤は、均質化前に、有機相に溶解する必要 がある。場合によつては、有機相での溶解が容易 におこなわれるために、開始剤をあらかじめ、有 機相と混合できしかも重合を阻止しない少量の有 よりハロゲン化されていてよい脂肪族または芳香 族炭化水素、たとえば塩化メチレン、クロロホル

ム、四塩化炭素、ジクロルエタン、ペンゼンまた はクロルベンゼンの中で溶解すると好都合であ 有機相に分散している磁性材料は、得るべきラ

テックスのポリマー粒体に含まれうるように十分 な微粒子になつている。即ちその粒度は広くは 1μm以下、また好ましくは0.002から0.05μmの範 機酸または炭素原子 1~20個を有する有機酸と炭 15 囲内にある。磁性材料をより具体的に示せば次の 通りである。

> 金属。たとえば鉄、フエロシリコン、ニツケ ル、コパルト、またはこれら金属とモリブデン、 クロム、銅、パナジウム、マンガン、アルミニウ

> 鉄酸化物。純FesOsまたはアーFesOs、または これらと他の酸化物、例えばコパルト、マンガ ン、亜鉛、パリウム、稀土類の酸化物と組合わせ たものもしくは混合したもの;

二酸化クロム。

使用される磁性材料の量は、モノマー(類)に 対して、0.5~50%の範囲、より好ましくは0.5~ 35%の範囲内、さらに好ましくは0.7~20重量% の範囲で使用される。有機相への混入前に、有利 始剤のための上述の溶剤の中から選ばれる有機溶 剤の全部または一部の中に分散される。

用いられる水性相は、少くとも乳化剤と必要に よつては、存在するモノマーおよび(または)乳

反応媒体と得るべきラテックスの安定性を確保 する乳化剤は、陰イオン性でも陽イオン性でもよ く、それとも非イオン性でもよく、磁性材料を含 用いられる。

陰イオン性乳化剤としては、脂肪酸の塩が挙げ られよう。すなわち:アルキルサルフエート、ア ルキルスルホネート、アルキルアリールスルホネ

くに下記のものの中から選ばれる。即ち、炭素原 子10~30個を有するハロゲン化されまたはされて いない飽和および不飽和脂肪族、脂環および芳香 族例えば、ドデカン、ヘキサデカン、ヘプタデカ ン、エイコサン、パラフインワツクス、塩素化パ 5 機溶剤、例えば炭素原子10個未満を有し、場合に **ラフイン、1ーデセン、1ードデセン、1ーテト** ラデセン、1ーヘキサデセン、1ーヘブタデセ ン、1-オクタデセン、1-エイコセン、テトラ エチルベンゼン、ヘキサエチルベンゼン、ナフタ リン、アントラセン;炭素原子10~30個を有する 10 る。 飽和ないし不飽和脂肪族アルコール類、たとえ ば、ラウリルアルコール、ミリスチルアルコー ル、セチルアルコール、ステアリンアルコール、 エイコサンアルコール、オレインアルコール;無 素原子1~20個を有するアルコールとのエステル であつてその炭素原子数が少くとも10個あるも の、例えば、りん酸トレクレジル、ぎ酸セチル、 ぎ酸ステアリル、アジピン酸ジオクチル、セパシ ン酸ジブチル、ラウリン酸プロピル、ラウリン酸 20 ム、チタンのいずれかとの合金; エチルヘキシル、パルミチン酸エチル、フタル酸 ジオクチル、フタル酸ジエチルヘキシル、フタル 酸ジシクロヘキシル、フタル酸ジベンジル;低分 子量ポリマー、例えば、液状ポルブタジエン、ポ リエチレンワックスおよびオイル。用いられる有 25 機希釈剤の量は、磁性粒子を含む有機相全体の50 重量%まで、好ましくは20重量%までに相当す る。

モノマー (類) に対して0.1~10重量%の範囲 内の量で、単独にまたは混合して用いられる閉始 30 には磁性粒子は、有機希釈剤および(または)閉 剤は、従来からの有機可溶性の重合開始剤から選 ばれる。例えば、これらは、アゾピスイソブチロ ニトリル、アゾピスシクロヘキサンカルポニトリ ルのようなアゾニトリル;または過酸化ベンゾイ ル、過酸化ジクミル、過酸化ジーt-ブチル、過 35 化剤の性状に応じて緩衝剤を溶解する水から成 酸化ジアセチル、過酸化ジオクタノイル、過酸化 ラウロイル、過酸化メチルエチルケトン、過酸化 カブリリル、過酸化2, 4ージクロルベンソイ ル、過酸化pークロルベンゾイルのような過酸化 物:過ピパリン酸 t ープチル、ジエチル過酢酸 t 40 む有機相に対して0.1~5 重量%の範囲内の量で ープチル、過安息香酸セープチル;ジーセープチ ルジペルフタレート; 1, 1ージーセープチルー ペルオキシドー3、3、5ートリメチルシクロへ キサンである。

ート、アルキルスルホスクシネート、アルカリア ルキルホスフエート;アルキルスルホスクシネー ト;アルキルフエノールポリグリコールエーテル スルホネート;アルキルスルホポリカルポン酸エ ン酸と脂肪酸との縮合生成物;ポリグリコールエ ーテルのサルフエート誘導体;脂肪酸とポリグリ コールのサルフエートエステル類;サルフエート 化脂脂肪酸のアルカノールアミド類である。

陽イオン性乳化剤としてはアルキルアミン類と 10 持体として使用されうる。 水に不溶のそれらの塩類、アルキル基および(ま たは) アルキルアリール基および (または) ヒド ロキシルアルキル基によつてN-置換されたアル キルアミンの可溶塩類が挙げられる。

用される水性相の最小量は、有機相/水性相の比 が約1となるように定めなければならない。 残留 水性相の部分はそれから重合前および (または) 重合中に反応媒体に分割して次々にまたは連続的 に導入される。

磁性粒子を含有する有機相と水性相をこしらえ てから、これらの二つの相は混合されて均質化用 分散体となる。これらの操作に対し、有機相は、 液状かつ同質でなければならない。場合によつて する必要があるか、または水に不溶で重合を阻止 しない有機相の溶剤を、均質な液相をつくるため に丁度必要な量で添加せねばならぬ。使用される 溶剤は、先に挙げた溶剤の中から選ばれる。

均質化操作は、磁性材料を含み且つ $0.03\sim5\mu m$ 30 は水蒸気で掃気することによつて除去された。 の範囲内の粒度を有する有機相の小滴を得るた め、これに限定されるわけではないがコロイドミ ル、高速ポンプ、振動攪拌器、超音波装置のよう な、強烈な機械的手段を用いて、0℃と開始剤の 分解温度以下の温度との間の温度で、水性相の全 35 た。 部または一部の中に分散した磁性粒子含有有機相 の分散体に対して実施される。

得られた微細分散された混合物は、これには場 合によつては残留モノマー(類)と水性相の一部 が添加されることもあるが、続いて30~130℃の 40 実施例 2 範囲内の温度でまたは磁性粒子含有有機相の機縮 物と共に、65重量%以下の反応媒体の中で、それ 自体既知の態様でミクロ懸濁重合される。

得られたポリマーラテックスの粒径は、0.03~

5μπ、また好ましくは0.05~1μπの範囲内であ り、磁性材料を含んでいる。

これらの粒子は、濃度がきわめて小さくても、 磁石によつて引き付けられる。従つて、このた ステル塩;オキシー及びアミノーアルカンスルホ 5 め、ある応用面ではこれらを周囲の液状媒質か ら、凝固、噴霧化という従来の方法に頼らなくて も、分離することができる。本発明によるラテツ クスは、ペイント産業、磁気テーブ、記録におい て、また生物学では、とりわけ生物学的分子の支

> 以下に、説明として但し何等限定することな く、本発明の実施例を掲げる。

実施例 1

過酸化ラウロイル48をスチレン60gに溶解 水性相の全体が均質化に関与しないときは、使 15 し、これに粒径約0.01 μ mの Fe_3O_4 を16重量%の 割合で炭化水素油中に分散した分散体5分を添加 して有機相がつくられた。

> **攪拌器を備付けた容器で、400 g の脱イオン水** 中に1分のナトリウムラウリルサルフエートとオ 20 キシエチレンノニルフエノール19を溶解して水 性相がつくられた。(1モル当りエチレンオキシ ド30単位)。

次いで、有機相が水性相に添加され分散され た。得られた混合物はつづいて、水性相に分散さ は、液状の有機相とするために十分な温度で操作 25 れている、粒径1μの磁性材料含有有機相数滴を 得るため周囲温度で均質化された。

> 混合物は攪拌器つきの1 ℓの反応器に導入さ れ、55℃の温度で重合された。

19時間後、反応媒体は冷却され、残留モノマー

ポリエチレン粒子の濃度が9.6重量%であり、 淡い栗色の粒子の直径は平均1μmであつた。電 子顕微鏡検査で、ポリマーの重量にして1.6%あ る磁性材料が粒子の周辺に介在しているのが判っ

ラテツクスの粒子は、磁石を用いて容器の壁に 沿つて引き付けることにより、容易に媒質から分 離された。得られたラテツクスが重量にしても1 %の濃度に稀釈されると同じ現象が認められた。

有機相を次の組成から用意した。

ヘキサデカン 5.45 8

2.9 8 のクロルペンゼン中に溶解の過酸化ラウ ロイル 0.80%、

実施例1と同じFe₃O₄の分散体5.45 %、水性相 を次の組成から用意した。

脱塩水 600 %、

ラウリル硫酸ナトリウム 1.6 %、

オキシエチレン化ノニルフエノール 1.68 5 (1モル当りエチレンオキシド30単位)、

実施例1におけるように、水性相に分散され た、磁性材料含有の0.1μmの有機相の小滴が得ら れるように、有機相と水性相を混合し、均質化す

混合物は、提拌器の付いた42の反応器の中に 入れられ、この反応器は63℃に熱せられ、その温 度が維持されていた。混合物が63℃になると蒸溜 スチレン1108が10時間、定量で導入された。

℃で5時間加熱された。反応媒質はそれから冷却 された。

安定なラテツクス730%が得られた。そのポリ マー粒子農度は17重量%である。淡い栗色の粒子 の径は平均0.15μmで、ポリマーを基準にして0.8 20 重量%の磁性材料を、その周辺に介入したまュ持 つている。これは磁石によって引き付けられる。 実施例 3

有機相を次の組成から調製した。

ヘキサデカン 5%、

スチレン100g中に溶解している過酸化ラウロ イル 48、

実施例1のものと同じ Fe_2O_4 の分散体5 g_2 。 水性相を次の組成から調製した。

脱塩水 400%、

ラウリル硫酸ナトリウム 1 g、

オキシエチレン化ノニルフエノール(1モル当 りエチレンオキシド30単位) $1 \mathcal{S}$ 、

実施例1におけると同様、水性相に分散された 平均粒度1μmの磁性材料含有有機相の小滴が得 35 られるように、有機相と水性相が混合される。

攪拌器付4ℓの反応器に入れられた分散体は60 ℃に加熱されこの温度に18時間維持された。

反応媒体冷却後、510分の安定ラテツクスが得 られた。このポリマー粒子濃度は、重量にして17 40 水性相の中に分散している平均粒度を0.16μπの %であった。

淡い栗色の粒子の径は平均1μπであり、ポリ マーを基準にして1.1重量%の磁性材料を、周辺 に分散して有している。これは、磁石で引付けら 12

実施例 4

れる。

有機相を次の成分から調製した。

ヘキサデカン 8.6 %、

ピニルトルエン172.58中に溶解した過酸化ラ ウロイル 694

実施例1のものと同じ Fe_2O_4 の分散体8.6 g_a 水性相を次の成分から調製した。

脱塩水 690 8、

10 ラウリル硫酸ナトリウム 1.7%、

オキシエチレン化ノニルフエノール (1モルに 対しエチレンオキシド30単位) 1.7%。

実施例1におけると同様に、水性相に分散して いる平均粒径0.16μmの磁性材料含有有機相の小 混合物はさらに10時間63℃に放置され、次で70 15 滴ができるように、有機相と水性相が混合され均 質化された。

> 提拌器付4ℓの反応器の中に入れられたこの分 散体は、18時間60℃に加熱され、次いで 2時間75 ℃に加熱された。

反応媒質の冷却後に安定ラテックス860 fがつ くられた。このポリピニルトルエン粒の濃度は、 重量にして19.7%である。

淡い栗色の粒子は、平均粒径0.16μπであり、 ポリマーを基準にして磁性材料0.8重量%を粒子 25 周辺に分散して含有していた。これは、磁石によ つて引付けられた。

実施例 5

有機相を次の組成から調製した。 ヘキサデカン 8.5%、

スチレン153.5 8 とアクリル酸プチル17 8 から 成る混合物中に溶解した過酸化ラウロイル 6.8 g.

実施例 1 と同じFe₂O₄の分散体 8.5 %。 水性相を次の組成から調製した。

脱塩水 683 %、

ラウリル硫酸ナトリウム 1.7%、

オキシエチレン化ノニルフエノール 1.7 \$ (1モルに対しエチレンオキシド30単位)。

実施例1におけるように、有機相と水性相が、 一磁性材料含有有機相の小滴を作れるように混合さ れ、均質化された。

攪拌器を備付けた4ℓの反応器の中に入れられ た分散体は、60℃で18時間、次いで75℃で2時間 13

加熱された。

反応媒質の冷却後、860分の安定ラテックスが 得られる。このスチレンーアクリル酸プチル共重 合体粒子の濃度は、重量にして19.9%である。

淡栗色の粒子の平均粒度は $0.16\mu m$ で、粒子は、5 て19%であった。 その周辺に割状態で0.8重量%の磁性材料を含ん でいた。粒体は、磁石によつて引き付けられた。 実施例 6

有機相を次の組成から調製した。 セチルアルコール 7.5%、

スチレン151 & に溶解した過酸化ラウロイル

実施例 1 におけると同じFe₂O₄の分散体 7.5 9.

水性相を次の組成から調製した。 脱塩水 605 %。

ラウリル硫酸ナトリウム 1.5%、

オキシエチレン化ノニルフエノール1.5% (1) モル当りエチレンオキシド30単位)。

合され均質化されて、水性相の中に分散している 平均粒度0.15μπの磁性材料含有有機相の小滴が できた。

攪拌機を具備した400反応器に入れられた分

14

散体は、60℃で18時間、次いで75℃で2時間加熱 された。

この反応媒質の冷却後、安定ラテツクス755分 が得られた。このポリマー粒子濃度は、重量にし

淡栗色粒子の平均粒度は0.15μmであり、ポリ マー粒子基準で磁性材料0.8重量%が周囲に分割 され、含まれていた。

参考例

10 本発明の方法と比較するため、下記の条件で FesO。粒子の存在下にスチレンの重合を行つた。

0.5 ℓの反応器に160 ℓの水、3 ℓの25% NH,OH溶液及び1 g の40重量%の0.01μmFe₂O₄ 粒子水性分散体を添加することにより水性相を作 15 つた。これに3gのスチレンを添加した。

この混合物を80℃となし、0.5 €の過硫酸アン モニウムを添加する一方、5時間の間に0.638の 硫酸ラウリルを続けて導入した。

6時間反応させた後、反応物を冷却し、残留モ 実施例1におけると同様、有機相と水性相が混 20 ノマーを水蒸気ストリッピングにより除去した。 磁性材料を粒子内に有しない0.19μπポリスチ レン粒子水性分散体が得られた。そして、攪拌手 段や反応器の壁には磁性材料がこびりついた。